# 四公開特許公報(A)

平3-109441

Int. Cl. 5 C 08 J

識別記号 CET

庁内整理番号

码公開 平成3年(1991)5月9日

ABB 47 29 29 08 JOK 36/04 Ĺ 25:00 8927-4 F 8319-4B 7722-4F

> 請求項の数 5 (全11頁) 審査請求 未謂求

国発明の名称 発泡体

> 願 平1-246403 ②特

平 1 (1989) 9 月25日 22出

個発 明 者 憲 作 千葉県千葉市仁戸名町324-45

⑫発 明 者

男 林 紀

千葉県千葉市こてはし台 1-22-7

大日本インキ化学工業 顧: 包出

小

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

株式会社

少金 理人 弁理士 高橋 勝利

## 1. 発明の名称

発泡体

#### 2、特許請求の範囲

- 1. 芳香族ピニルモノマーと (メタ) アクリル 酸とを必須成分として共重合せしめて得られる共 重合体(A)と、芳香族ピニルモノマーとジエン 系モノマーとを必須成分として共重合せしめて得 られる共重合体(B)とを含有する樹脂組成物 (1)を発泡させてなることを特徴とする発泡体。
- 2. 共重合体 (B) がスチレンープタジエンプ ロック共重合体および/又はスチレンーブタジエ ンランダム共重合体である請求項1記載の発泡体。
- 3. 共重合体 (A) がスチレン- (メタ) アク リル酸共重合体である請求項2記載の発泡体。
- 4. 更に、共重合体 (A) および共重合体 (B) に相溶する樹脂 (C)を含有する請求項1又は3 記載の発泡体。
- 5. 共重合体 (B) のブタジエン含有率が 2.5 ~70 重量%である請求項2又は3記載の発泡体。

## 3. 発明の詳細な説明

## <産業上の利用分野>

本発明は芳香族ピニルモノマーと(メタ)アク リル酸とを必須成分として成る共重合体の発泡体 の耐熱を維持し、容器等の包装材、断熱材、緩衝 材等々に利用出来る二次成形加工性にすぐれた発 泡体に関する。

## < 従来技術>

ゴム変性された、あるいはされないポリスチレ ン(以下、(ゴム変性)ポリスチレンと記す。) は、比重が小さい、無味・無臭、無毒である、吸 湿性が小さい、電気絶縁性・高周波絶縁性に優れ ている、着色性・塗装性が良い、成形品の寸法安 定性が良いなどの特徴に加え、さらに最もすぐれ た特徴として成形加工性がきわめてすぐれている、 安価であるなどの特徴から、多種多様の分野で多 量に使用されている。とりわけ、各種の発泡方法 により製造された発泡体は、トレー、容器などの 食品包装分野;断熱材、緩衝材などの工業的分野 あるいは流通分野に広く利用されている。しかし

ながら、耐衝撃性が不十分である、油類や一部将 所に浸される、耐熱性が不十分である、燃え易い、 耐候性が不十分である、帯電易い等の欠点を有し ている。それら欠点の中でも最大の欠点であり使 用範囲を大巾に制限しているのは耐熱性が低いこ とである。

ポリスチレン発泡体の耐熱性を向上せめしる方 法としてスチレンにアクリル酸、メタアクリル酸

チレンが相溶しにくく、その基本的性質が発泡シートの耐熱性、強度、二次成形加工性すべてに悪影響をもたらすだけでなく、耐熱性と二次成形加工性および発泡体の表面状態のバランスを取ることがきわめて困難であって、且つ相溶性が劣るため再利用への制限も大きいという欠点があった。 <課題を解決するための手段>

以上の事実に鑑み、本発明者らは鋭意研究した 結果、芳香族ピニルモノマーと(メタ)アクリル 酸を必須成分として得られる共重合体(A)と、 芳香族ピニルモノマーとジェン系モノマーとを必 須成分として得られる共重合体(B)とを含有し、 更に好ましくは(A)および(B)に相溶する樹脂(C)をも含有してなる樹脂組成物(I)を発 泡させてなる発泡体は、発泡体の製造が容易で、 耐熱性・外観・容器などへの二次成形加工性にす ぐれ、加えて再利用を可能になった。

すなわち、本発明は、芳香族ピニルモノマーと (メタ) アクリル酸とを必須成分として共重合せ 又は無水マレイン酸を共重合せしめた共重合体を 用いてなる発泡体(特開昭57-72830 号公報)が 提案されているが、この方法では発泡体を製造す る技術が限定され、しかも得られた発泡体を真空 成形等により各種容器等に二次成形加工する場合 に割れ、引け、変形など不具合が多く発生し、工 業的に多量生産ラインに乗せることは困難であっ た。

一方、スチレンーメタアクリル酸共重合体の耐熱性を活用し、且つ二次成形加工性を改良する手段として、スチレンーメタアクリル酸共重合体にハイインパクトポリスチレン(ゴム変性ポリスチレン)を4~16重量%、ブレンドせしめた樹脂組成物を用いて発泡シートを製造し、さらにスチレン系樹脂フィルムを積層せしめてなる積層発泡シート(特開昭63~264335号公報)が提案されている。

<発明が解決しようとする課題>

しかしながら、この方法は、スチレンーメタア クリル酸共重合体に対してハイインパクトポリス

しめて得られる共重合体 (A) と、芳香族ビニルモノマーとジェン系モノマーとを必須成分として共重合せめして得られる共宜合体 (B) とを含有する樹脂組成物 (I) を発泡させてなることを特徴とする発泡体を提供するものである。

本発明で用いる芳香族ビニルモノマーと(メタ) アクリル酸とを必須成分として共重合せしめて得られる共重合体(A)としては、芳香族ビニルモノマーとアクリル酸および/又はメタアクリル酸との二元および/又は三元共重合体、および芳香族ビニルモノマーと、アクリル酸と、さらに芳香族ビニルモノマーおよび/又は(メタ)アクリル酸と共重合可能な他のモノマーとから成る多元共重合体等が挙げられる。

上記共重合体 (A) を構成する芳香族ピニルモ ノマーとしては、例えばスチレン、αーメチルス チレン、pーメチルスチレン、ピニルキシレン、 モノクロルスチレン、ジクロルスチレン、モノブ ロムスチレン、ジブロムスチレン、pーtーブチ ルスチレン、エチルスチレン、ピニルナフタレン 等の芳香族ピニル化合物が挙げられ、スチレン、 αーメチルスチレン、p-t-ブチルスチレンが 好ましい。なかでもスチレン、およびスチレンと α-メチルスチレンの混合物が好ましく、経済性 を考慮すると特にスチレンが好ましい。

(メタ) アクリル酸としては、アクリル酸、メタアクリル酸あるいはアクリル酸とメタアクリル酸の混合物が挙げられるが、これらの中でもメタアクリル酸を単独で使用することが共重合体(A)の製造方法の容易さおよび外観の優れた発泡体が得られることから好ましい。

芳香族ピニルモノマー(a , )と(メタ)アクリル酸(a z )の比率(a , )/(a z )は通常60/40~99/1であり、なかでもポリマーの溶融粘度、成形品の外観、耐熱性、剛性および生産性等のパランスの点で70/30~99/3が好ましく、75/25~95/5が特に好ましい。

芳香族ビニルモノマーおよび/又は(メタ)ア

化合物類:アクリルアミド、N-メチルアクリル アミドに代表されるアクリルアミド系化合物;2 ーヒドロキシエチルーアクリレート、 3 ーヒドロ キシプロピルメタアクリレート、4ーヒドロキシ - 2 - ブテンなどの水酸基含有不飽和化合物等を 挙げることが出来るが、これらに限定されるもの ではない。これら共重合可能な他のモノマー類の 使用は耐熱性と相溶性など本発明の効果を更に一 層向上せしめる有効な手段となる。これら他のモ ノマー類は、一種類又は二種類以上併用して使用 することが出来る。又これら他のモノマー類は、 通常芳香族ピニルモノマーと (メタ) アクリル酸 を加えた量50重量部に対して50重量部以下で 使用される。50重量部以上であると共重合可能 なモノマーの性質が顕著となり、芳香族モノマー と(メタ)アクリル酸を必須成分としてなる共重 合体(A)の耐熱性を低下せしめるか、共重合体 (B) の相溶性を減じせしめる可能性が大きく、 好ましくない。

以上例示した共重合体(A)は、公知、慣用の

クリル酸と共重合可能な他のモノマーとしては、 例えばメチルメタアクリレート、エチルアクリレ ート、ブチルアクリレート等に代表される(メタ) アクリル酸のアルキルエステル類:アクリロニト リル、メタアクリロニトリルに代表されるビニル シアン化合物類:イタコン酸、マレイン酸、フマ ル酸、クロドン酸、桂皮酸に代表される重合性不 飽和脂肪酸;Nーメチルマレイミド、Nーエチル マレイミド、N-ブチルマレイミド、N-オクチ ルマレイミド、N-イソプロピルマレイミド、N ーフェニルマレイミド、N-pーブロモフェニル マレイミド、N-o-クロルフェニルマレイミド、 N-シクルヘキシルマレイミド等に代表されるマ レイミド類;無水マレイン酸、無水イタコン酸、 無水シトラコン酸等に代表される不飽和カルポン 酸無水物類:アリルグリシジルエーテル、グリシ ジルメタアクリレートに代衷されるエポキシ基合 有不飽和化合物類;アリルアミン、メタクリル酸 アミノエチル、メタクリル酸-アミノブロピル、 アミノスチレンに代表されるアミノ基含有不飽和

製造方法、例えば特開昭60-106818 号公報、特開昭60-168710 号公報、特開昭61-43612号公報、特開昭61-163949 号公報、特開昭62-74909号公報などに例示されている方法により容易に製造することができる。具体的には公知のラジカル系触媒、イオン系触媒の存在下あるいは非存在下においい、乳化血經濁重合、乳化一溶液重合、熱濁一溶液、は乳化一經濁重合、乳化一溶液重合、熱濁一溶液、は乳化一經過重合、乳化一溶液重合、熱弱一溶液、以は乳化一連続式製造方法により製造することが出来る。

例えば、スチレンモノマーとメタクリル酸に、 更に必要によりこれらと共重合可能な他のモノマーを、ラジカル発生剤および連顧移動剤を用いて、 60~180℃、好ましくは75~120℃で懸 温重合又は塊状重合せしめるのがよく、次いで必 要に応じて酸化防止剤、可塑剤、難燃剤、帯電防 止剤等の添加剤等を添加して、押出機等により造 粒せしめてもよい。

これらの製造方法により製造されたポリマーの

高分子鎖構造は、特に限定されるものではないが、 芳香族ビニルモノマーおよび(メタ)アクリル酸 がブロック構造に配列するよりは限りなくランダムに配列されているランダムコポリマーが好ましい。 共 量合体(A)の重量平均分子量は、通常  $30.000\sim500.000$ 、 重量平均分子量( $\overline{M}$ w)と数 平均分子量( $\overline{M}$ n)の比( $\overline{M}$ w)/( $\overline{M}$ n)は通常  $2.0\sim10.0$ の範囲がそれぞれ好ましい。

かくしてえられた共重合体(A)は、それ自身が本発明を構成する必須要因であることとの知識を存在するカルボキン基の一部を予め処理して政無水物とせとせるとせが、ボリマーおよび/又はグルタル酸無水物性を生かめた変性ボリマー、カルボキシル基の物性を生かしてアルカリ金属、アルカリ土類金属等でイオを生かしたボリマー、あるいはアミド結合、エステル結合を生成させてえられた変性ポリマーをも共重合体(A)に包含されるものである。

一方、本発明で用いる芳香族ビニルモノマーと

ジェンスでは、ジェーとを必須成分として共重合せ、ジェンスのよりでは、ジェーとを必須成分としては、ジェーを必須成分としては、ジェーを必須成分としては、ジェーを必要を必要を表して、から、などのでは、からになったが、ないのでは、ジャーを必要を必要を表して、ジャーを必要を表して、ジャーを表して、まりのでは、ジャーを表して、ジャーを表して、ジャーを表して、ジャーを表して、まりのでは、ジャーを表して、まりのでは、シャーを表して、まりのでは、シャーを表して、まりのでは、

共重合体(B) は本発明の特徴である発泡体製造の容易さ、発泡体の外観に重要な要因として作用する他、発泡体の二次成形加工性に決定的な要因となる。ブタジェンとスチレンのみから成る共重合体の場合、ブタジェンの含有率は通常20~90重量%であり、なかでも熔融混練が容易で、共重合体(A)に対する相溶性および二次成形加工性にすぐれる点で25~70重量%の範囲が好ましい。

本発明において共重合体 (A) と共重合体 (B) の使用比率は、耐熱性、二次成形加工性、その他前記の点を考慮して、通常 9 9.5 / 0.5 ~ 7 0 / 3 0、好ましくは 9 9.5 / 0.5 ~ 8 0 / 2 0、最も好ましくは 9 9 / 1 ~ 9 0 / 1 0 である。

本発明で用いる樹脂組成物(1)中の共重合体(B)の粒子径(分子集合体の大きさ)としては、 発泡体製造の容易さ、発泡体の外観および発泡体 の二次成形加工性にすぐれる点で0.005~5.0 μα が好ましく、なかでも0.01~3μα が特に 好ましい。

本発明の様に、異種のポリマーをブレンドしたポリマー・アロイを基材として使用する場合、それらポリマー間の相容性は発泡体の性質に重審物性は発泡体の性のは、最初の場合には、相分配はの現の場合には、相分配はの現れ性にも依存する。例えば、力学強度は昇面相の観和性が高いほど、優れている。また、ゴム成分のブレンドによる衝撃強度の

改良では、ゴム粒子径がある程度以上大きいこと が必要であることも知られている。

しから、多くの場合、ポリマー・アロイの相溶性ならびにその物性を推定することとでを ではない。ポリマー・アロイの相溶性を推定する 上で、従来より相溶性パラメーターが用いられる、 又、フローリー・ハギンズの相互作用パラメーター も用いられている。また実験的に相容性を の測定、光学特性の測定、電子顕微鏡写真による 観察、光散乱あるいは中性子散乱の測定、FTIRな どによる赤外吸収スペクトルの測定等が従来より 行われている。

ポリマー・アロイの相容性を改善し、その物性を向上せしめる方法として、従来より、ホモポリマーあるいはグラフト、ブロックまたはランダム共重合体を、いわゆる相溶化剤として非相溶ポリマー・アロイにブレンドすることが行われている。相溶化剤の働きには非相溶ポリマー・アロイを相溶化剤を過して分子レベルで相溶化させる場合及

び相分離している2時間の親和性を向上させ、界面接着性を改善する方法がある。後者の場合、界面活性剤は効果が認められる結果、ゴム成分等の分散性が良くなる。

本発明で相溶性とは、2 種以上のポリマーが分子レベルで相溶することに止まらず、一方のポリマーが他のポリマー内に親和性よく分散することにより物性が向上する場合、例えば共重合体(A)中に共重合体(B)が親和性よく分散している場合も広義の意味で相容性があると定義する。

かかる観点から本発明者らは、上配(A)および(B)成分に加えて、更にこれらと相溶する樹脂(C)を含有させると有用であることも見い出した。

上記相容性の観点から選ばれる(A)および (B)成分に相溶する樹脂(C)としては、例え ばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニ ール、(ゴム変性)ポリスチレン、AS樹脂、 ABS樹脂、ポリビニール・アルコール、(メタ) アクリル樹脂、塩化ビニリデン樹脂、AAS樹脂、

ポリエステル、ポリカーポネート、ポリエステル、ポリスルホン、ポリスルホン、ポリエーティド、ポリスルホン・サーチャン・無水アクリン・無水アクリルを変性ポリエチャン・が間に、カーである。分とは、カーである。とは、カーである。とは、カーである。というないでものである。というないでものである。というないでものである。というないでものである。というないでものである。というないでものである。というないでものである。

樹脂 (C) の使用量は、(A) + (B) + (C) 100重量部に対して通常0~40重量%、好ま しくは1~25重量%である。

本発明では耐熱性をあまり低下せしめない範囲 で共重合体(B)以外のゴム成分をさらに含有させることが出来る。共重合体(A)と共重合体 (B)は、相容性が良く、耐熱性および他の物理 AES樹脂、繊維素誘導体樹脂、ポリピニール・ ブチラール、ポリメチルペンテン-1、ポリブテ ン、ポリイソアレン、フッ素樹脂、ポリアミド、 ポリアセタール、ポリエステル、ポリカーボネー ト、ポリフェニレンサルファイド、ポリスルボン、 ポリエーテルエーテルケトン、スチレン・無水マ レイン酸共量合樹脂、スチレン・メチルメターア・ クリレート樹脂、 (メタ) アクリル酸変性ポリエ チレン、ポリプロピレン、ポリカプロラクトン等 の熱可塑性樹脂;あるいはエポキシ樹脂、フェノ キシ樹脂、フェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミ ン樹脂、ジアリールフタレート樹脂、シリコーン 樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、アルキッド樹脂、 ウラキッド樹脂等の熱硬化性樹脂を挙げることが できる。これら樹脂は一種あるいは二種以上を組 み合わせ使用することができる。これらの中でも 好ましい例としては、ポリプロピレン、ポリ塩化 ピニール、(ゴム変性)ポリスチレン、AS樹脂、 ABS樹脂、(メタ)アクリル樹脂、ポリイソプ レン、フッ素樹脂、ポリアミド、ポリアセタール、

・化学的性質も優秀であるが、耐衝撃性を要求される分野では更にゴム成分をさらに含有させることにより効果をより多く発揮せしめることが出来る。

ゴム成分を含有させる方法としては、何らかの形でゴム成分が組成物中に含有されていればよく、特に限定されないが、例えば共重合体(A)と共重合体(B)に、ゴム(D)および/又はゴム含有熱可塑性樹脂(B)を混合してポリマー・アロイとする方法等がある。この時、更に樹脂(C)を混合してもよい。

ゴム成分の含有率としては、通常 0 ~ 4 0 重量 %、好ましくは 0 ~ 1 0 重量%である。

本発明において、ゴム(D)とは、高弾性の高分子材料であって、JISやASTM等によって定義づけられている、いわゆるゴム(D-1)に加え、更に加硫の必要がなく、高温領域において可塑性を示し、常温付近ではゴム弾性を示す高分子材料である熱可塑性エラストマー(D-2)も包含する。

ゴム(D)中のいわゆるゴム(D—1)としては、例えば天然ゴム(NR)、ブタジエンゴム(BR)、イソプレンゴム(IR)、クロロプレンゴム(CR)、ブチルゴム、エチレンープロピレンゴム(EPDM、BPM)、アクリルゴム(CSR)、フッ索ゴム(FKM)、シリコーンゴム(Q)、ウレタンゴム(AU、BU)、エピクロルヒドリンゴム、クロロスルホン化ポリエチレン、ノルボルネンゴム、及び/又はそれらのの中ではプタジエンゴム(BR)、イソプレンゴム(IR)、クロロプレンゴム、エチレンープロピレンゴム(EPDM、BPM)、アクリルゴム(ACM)が好ましい。

熱可塑性エラストマー(D-2)とは、加硫を 必要としない、高温領域においては可塑性を示し、 常温付近ではゴム弾性を示すゴムと熱可塑性樹脂 の中間あるいは両者の特性を兼備した高分子材料 である。これら熱可塑性エラストマー(D-2)

ハードセグメント	ソフトセグメント
ポリエチレン及び/	ポリブタジエン及び/
又はポリプロピレン	又はポリイソプレン
ポリエステル	ポリエーテル
	ポリエステル又は
ポリウレタン	ポリエーテル
ポリ(トランスー1,4	alle 100 Art. 00 pp d and
イソプレン)	非晶性ポリイソプレン
ポリ(1.2-ブタジエン)	非晶性ポリブタジエン
ポリ塩化ビニル	非晶性ポリ塩化ピニル
ポリアミド	ポリエステル又は
7 7 7 8 7	ポリエーテル

ゴム合有熱可塑性樹脂 (E) としては、熱可塑性樹脂と上記ゴム (D-1) および/又は熱可塑性エラストマー (D-2) とを混合したブレンド樹脂、重合性モノマーとそれらと共重合可能な上

は、高分子鎖中に弾性を持つソフトセグメントと 常温付近での塑性変形を防ぐ結晶ないしガラス状 成分であるハードセグメントとの互いに相溶しな い両成分を合せ持つことに特徴を有する。ソフト セグメントとしてはポリプタジエン、ポリエーテ ル、ポリエステルなどのガラス転移温度の低い非 晶質ポリマーが代表的であり、ハードセグメント としてはその拘束の形式、形態からポリスチレン、 ポリウレタンに代表される非架構型ハードセグメ ントおよびアルカリ、アルカリ土類金属に代表さ れる架橋型ハードセグメント(アイオノマー)が 代表的である。さらに具体的には、スチレンーメ チルメタアクリレートブロックまたはグラフト共 重合体、ブタジエンおよび/又はイソプレン・ス チレン、メチルメタアクリレート、アクリロニト リルプロックまたはグラフト共重合体および下表 に示されるハードセグメントとソフトセグメント を有する高分子材料が代表的である。



記ゴム(D-1)および一大ないではいません。ここではいる生産のでは、例えばスチレンを大型のでは、例えばスチレンを大型では、例えばスチレンを大力では、例えばスチレンを大力では、例えばスチレンを大力では、例えばスチレンを大力では、一ブチル酸、メタアクリル酸は、無水マレイ、エチリーの不飽和脂肪酸;アクリルは、アクリカル、ステルリカル、ステルリカル、ステルリカル、ステルリカル、ステルリカル、ステルリカーに、メタアクリロニトリル、ステルリカーに、メタアクリロニトリル、フェールである。これのモノマーは一種又は一種以上併用して使用する。

これらの中ではポリプタジェン、ポリイソプレン等のジェン系ゴムにスチレン、(メタ)アクリル酸、メチル(メタ)アクリレート、無水マレイン酸、アクリロニトリルから選ばれる1種以上のモノマーを共重合せしめた共重合樹脂が好ましい。

さらにはグラフト又はプロック共重合せしめた 共重合樹脂が好ましい。一例を挙げるとポリプタ ジェンにスチレン及び/又はメチルメタアクリレ ートをグラフト共重合せしめた共重合樹脂(MBS 樹脂)、ポリブタジェンの存在下にスチレンを重合せしめたゴム変性ポリスチレン(いわゆるハイィンパクトポリスチレン)、ポリブタジェンにスチレン及びアクリロニトリルを共重合せしめた共重合樹脂(ABS樹脂)、EPDMにスチレン及び/又はアクリロニトリルを共重合せしめた共重合樹脂などを挙げることができる。

ゴム合有熱可塑性樹脂(E)中に合有されるゴム成分は、通常5~90重量%、好ましくは40~70重量%の範囲である。これらのゴム成分は一種又は一種以上併用して使用される。

上記(A)および(B)、更に必要により(C) ~(E)成分を含有する樹脂組成物(I)は、公 知慣用の方法により製造することが出来る。即ち、 加熱ロール、パンパリーミキサー、単軸押出機、 二軸押出機、単軸一二軸練精押出機などを用いて 混合する方法、あるいは(A)~(E)成分を単 にドライブレンドする方法により製造することが 出来る。

スフレーク、アスベスト、ウェラストナイト、マイカ、タルク、クレー、炭酸カルシウム、チタン、チタン酸カルシウム、硫酸バリウム等の充填剤を単独又は併用して用いることが出来る。これら充填剤は、(A)および(B)、更に必要により(C)~(E)からなる樹脂組成物(I) 100 重量部に対して1~150重量部含有していることが好ましい。

本発明の発泡体は、以上により得られた樹脂組成物(i)を用いて公知慣用の方法により得ることが出来る。例えば、押出機に樹脂組成物(I)を投入して加熱溶融混練後、ジクレルオーン、フタンなどの低沸点パロゲン化炭 で、ブタンなどの低沸点が大力解し、大力を発し、がステークなどの高温により分解し、がステークではより分解し、サーキュラグイクをした。発泡させる方法等により得出し、発泡させる方法等により容易に得られる。

発泡体がシート状又は板状の場合、厚さとして

この様にして得られる樹脂組成物(I)は、さらに通常使用される公知の核剤、発泡助剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、滑剤、難燃剤、帯電防止剤等の配合剤を配合することができる。

これら配合剤の中でも好ましい配合剤として 特開昭58-96641号公報記載の飽和脂肪酸及び記載の はそのエステル;特開昭59-230043 号公報記載の 水酸基化合物;特開昭60-181157 号公報記載の有 水酸基化合物;特開昭61-19648号公報記載の ミネラルオイル;特開昭61-21147号公報記載のポリシロキサン;特開昭61-21147号公報記載のポリエステル系可塑剤、ヒンダードアミントリンエート及びこれらのオリエニルトフェート及びこれらのオリコースポリマータイプのリン系難燃剤;ポリマーの 地域とフェールの大成社発行(昭和62年2月)「ポリマーの 難燃剤;テトラブロモビスフェールの 難燃剤;テトラブロモビスフェールの が好ましい。

さらにこれらの外に、ガラス繊維、炭素繊維、 金属繊維、ガラスピーズ、ガラスパウダー、ガラ

は 0.5 mm~200 mmが適している。該厚さが 0.5 mm以下の場合成形体の強度や断熱性、耐熱性が充分でなく、特に"どんぷり"型の様な深絞り成形が困難となる。また、発泡体の密度としては、 0.02~0.5 g/cm²が適している。該密度が 0.5 g/cm²を越えると、発泡体が硬くなり、発泡体をシート状となし巻取る場合に割れ等の問題が発生しやすい。一方該密度が 0.02 g/cm²以下の場合、耐熱性、強度が低下し、好ましくない。

マレイン酸共重合体、ポリカーボネート、ポリフェニレンエーテル等、前配(A)および(B)成分に相溶する樹脂(C)の一種、又は二種以上の混合体、および該樹脂(C)にゴム成分(D)、および「支はゴム合有熱可塑樹脂(E)を組み合わせたものが好ましい。これらフィルムは、無延伸、一軸延伸、二軸延伸、その他の方法により製造され、次いで必要により印刷された後、本発明の発泡体の片面又は両面に接着剤を介して、あるいは直接加熱接着することにより、美観強度、耐熱性を補管することが出来る。

本発明の発泡体は、比較的厚みが大きい場合、ボードとして断熱材、超街材に好適であり、比較的厚みが薄い場合、カップ、トレー、丼、シュリンクラベル等、各種食品包装材、食品容器として有用である。特に厚みが1mm~5mm程度の発泡体又は積層発泡体は、真空および/又は圧空成形工程に十分対応出来る発泡体として有用であり、耐熱性にすぐれるため電子レンジ内で加熱、調理が出来る。

(A) および(B) 成分と、更に必要によりでこう、(D)、(B) 成分とを、表一1に示す 割合で配合し、さらに造核剤であるタルク0.3 重量部を配合して得た樹脂組成物(1)を50mmを開出機に投入し、溶融温をであるのちのではブタンを樹脂をして3~4 重量部に対して3~4 重量部となる割合で圧入した。そののちら5mmを押出して3~4 重量ので圧入した。そののちら5mmを押出して3~4 重量ので圧入した。そののちら5mmを押出して3~4 重量ので圧入した。ののでは、11 で発泡させ厚さ2.0 mm~5.0 mm、密度0.08~0.11 g/cm²の発泡と、20 mm、密度0.08~0.11 g/cm²の発泡とで発泡をで発泡体の製造性を判定した。

判定基準

#### く実施例>

次に本発明を参考例、実施例および比較例によ り一層具体的に説明するが、本発明はこれらに限 定されるものではない。

尚、部および%は特に断わりのない限り重量基 準である。また各種物性は以下の方法により求めた。

### 物性測定法

#### 1-1(熱変形温度)

ASTHD-648 に準じ高荷重(18.6 kg/cm²)の条件で求めた。

## 1-2 (平均分子量)

Mw/Mnは島津製作所製ゲルパーミエーションクロマトグラフィーを用い、試料をテトラヒドロフランで溶解し、測定した。

1-3 (共重合体 (B) の粒子径 (分子集合体の 大きさ))

各成分を溶融・混練して得た樹脂組成物(1) を四酸化オスミニウムで染色し、超薄片を作成し、 電子顕微鏡写真をとる。写真中に拡大された分散

- ②: 巻取時シートの割れなし、成形温度圧力の 上昇もない。
- 〇:巻取時シートの割れなし。
- △:巻取時シートに割れが入る。巻取可。
- ×:巻取り時シートに割れが入り、巻取不可。
- 1-5 (二次成形加工性)

上記物性測定法1-4で得られた発泡シートを7日間常温で放置した後、発泡スチレンシート成形用の単発真空成形機で内径170mmが、深さ60mmの井状容器に成形し、容器の形状および外観を下記判定基準で判定した。

#### 判定基準

- ◎:金型に合致した形状が得られ、外観も優れている。
- 〇:金型の形状にそった成形品が得られる。成 形品表面に不良部分がない。
- △:金型の底部凹凸部および角部が金型形状に 合っていない。成形品表面に小さな割れが ある
- ×:金型形状に程遠い形状で、深さなど寸法が

でていない。成形品表面に多くの割れがある。

#### 1-6 (二次成形加工ライフ)

発泡シートの放置期間を60日間に変更した以外は上配1-5の二次加工性と同様にして判定した。

#### I-7 (発泡体の外観)

物性測定法 1 - 4 で得られた発泡シートの光沢を目視により判定した後、これを鋭利な刃物等で切断し、その切断面から拡大鏡(50倍)で、シート表面の凹凸の程度を下記判定基準で判定した。判定基準

- ②:シート表面の凹凸が 0.0 5 mm未満であり、 かつ光沢が良好である。
- ○:シート表面の凹凸は0.05mm未満であるが、光沢はやや劣る。
- Δ:シート表面に 0.05 ~ 0.1 mmの凹凸があり、 光沢も劣る。
- ×:シート表面に 0.1 amより大きい凹凸があり、 光沢も劣る。

## 定した。

## 判定基準

- ◎:発泡シートの外観および製造条件に大巾変化はなかった。
- 〇:発泡シートの外観および製造条件に若干の 変化があった。
- Δ:発泡シートの外観および製造条件に変化があった。
- ×:発泡シートの外観および製造条件に大幅な変化があった。

#### 参考例 1

タービン型機神質を備えた5 ℓステンレス製反応器に、落留水2,000m ℓを仕込み、懸濁安定剤として部分ケト化ポリビニルアルコール1 0 g およびドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム 0 0 5 g を溶解後、スチレン9 4 0 g、メタクリル酸60g、流動パラフィン1 0 g、ベルオキシヘキサヒドロテレフタル酸ジ第三級ブチル 4 g および過安息香酸第三ブチル 1 g を順次仕込んだ。器内を窒素ガスで置換後、5 0 0 rpg の 個律下で昇温

#### 1-8 (耐熱性)

物性測定法1-5で得られた井状容器に水200 8を注入して、マイクロウエーブレンジにより 150秒間加熱した後、容器の形状変化などの劣 化を下記判定基準で判定した。

#### 判定基準

- ○:寸法変化、外観変化および劣化は認められない。
- 〇:若干の寸法変化がある。
- Δ:若干の寸法変化と2次発泡による部分的に 膨らみがある。
- ×:2次発泡により外観変化が著しい。

## 1-8(再利用性)

物性測定法 1 - 5 で得られた丼状容器およびパリ等のスクラップを粉砕機で細断したのち、ベント付押出機で、250℃の押出温度にて、溶融、脱泡、ベレット化を行なった。このベレットを実施例 1 ~ 1 5 および比較例 1 ~ 6 で用いた樹脂組成物 (I) にそれぞれ30 重量%混合した以外は、同条件で発泡シートを製造し、下記判定基準で判

して90℃で10時間懸濁重合させ、さらに120 ℃で3時間反応させた。生成した粒状スチレンー メタクリル酸共重合体を洗浄し、脱水し、乾燥し た。

次いで、この共重合体に該共重合体に対して 0.5%のステアリルアルコールを加え、窒素気流中にて、シリンダー温度260℃の押出機でペレット化せしめた。以下、これを共重合体(A-1)と略記する。

#### 参考例 2

表 -1 に示す組成で各モノマーを用いた以外は 参考例 1 と同様にして共重合体(A-2)  $\sim$  (A -5) を得た。ただし、(A-4) および(A-5) は鉱油を 1 %添加した。



1							
		A – 5	150	250	124	180,000	2.1
	#	4 – 4	850	051	115	240.000	2.5
	中	A - 3	006	001	101	260,000	2.5
	#	A – 2	970	30	95	300.000	2.8
		A – 1	940	09	102	280,000	1.2
	m		7	メタアクリル酸	度(て)	Ww	Mw/Mn
٠	Ę	· **	K	197:	熟疫形温度 (て)	<b>E</b>	W W

実施例1~15および比較例1~6



表 - 2

_					Γ	実 施 例								
項	刄		B	1	2	3	4	5	. 6	7	8	9	10	
	۱	_		4 ( )	(A-1)	(A-1)	(A-5)	(A-2)	(A-3)	(A-4)	(A-3)	(A-3)	(A-2)	(A-3)
		-	답	件 (A)	99.3	98.5	95.0	98.0	98.0	92.6	91.0	88.0	80.0	91.0
樹		_	_		(8-1) *1)	08-1)	OB-1)	08-2) *E)	(8-2)	08-30 °25	(8-3)	(B-3)	(8-2)	(B-1)
	#		₩.	件 (B)	0.7	. 1.5	5.0	2.0	2.0	3.0	2.0	2.0	2.0	1.0
427		-	441	D (0)						(C-1) ***	(C-1)/(C-2) **)	(C-2)/(C-3) **)	(C-4) ***	(C-1)/(C-2)
粗	11	198	#	DB (C)						5.0	2.0/5.0	5.0/5.0	18.0	2.0/5.0
政	3	,												(D-I) *1*
			4	(D)	_			l —						1.0
B	7	ム合	有力	的塑性										
		ŧ	H)	(E)										
	9	r		ク (部)	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.8	0.3
	_	·			270027141033>	ローブタン	ローブタン	ューブタン	nーブタン	カープタン	カーブタン	nープタン	ローブタン	nープタン
•	æ	A		刻(部)	4	3	3	3	3	3	3	3	· 3	3
共	1	合	#	(B) Ø	0.77.10	0.01-1.0	0.01-1.0			0.01~1.0	0.01~2.0	0.01~2.0		
12		7	Œ	(##)	0.01~1.0	0.01~1.0	0.01~1.0		_ ` _	0.01-1.0	0.01-2.0	0.01 -2.0		
_		. н		(g/co²)	0.106	0.104	0.104	0.105	0.08	0.103	0.104	0.103	0.104	0.103
967	油少	۱, –	¥à	(m)	2	2	2	2	3	2	2	5	2	2
免	抱	件 型	1	の難品	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Ξ	次	成	3 1	加工性	0	0	0	•	0	0	. 0	. 0	0	0_
Ξ	次月	食形)	ב מל	ライフ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
兒	湘	体	0	外板	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
H		1	à	性	0	0	0	0	0	0	0~0	0~0	0	0
A		#()		1 性	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

	項目		翼 湖	¥ #1		比·較例					
	項目	11	12	13	14	1	2	3	4	5	
	# = A # (A)	(A-3)	(A-3)	(A-5)	(J-5)	(4-1)	(A-3)	(A-1)	(4-2)	(4-4)	
ш	共重合体(A)	86.0	86	62.0	50.0	100.0	100.0	85.0	85.0	85.0	
122	共 重 合 体 (B)	(8-3)	(8-3)/(8-4) *43	(8-2)	(8-1)/(8-4)		_	_		_	
m	大風音中(D)	1.0	1.0/3.0	8. C	15.0/5.0	_ ·					
40	指指根限(C)	(C-1)/(C-3)	(C-1)/(C-3)	(C-4)	(C-5) ***			(C-4)			
<b>EH</b>	713 (47 th) ME (C)	5.0/5.0	5.0/5.0	15.0	25.0			15.0			
成	크 쇼 (D)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			(0-2)****				0-2)	2)	
色	4 (0)		l		5.0				15.0	-	
₩.	ゴム合有熱可塑性	ž (8-5) *1**		(B-1)						(B-1)	
	程脂(2)	3.0		15.0						15.0	
ż	タ ル ク(部)	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3		
		ローブタン	nーブタン	ロープタン	カーブタン	570057840192	nープタン	nーブタン	カープタン	ロープタン	
9	危利(部)	3	3	3	3	4	3	3	3	3	
共	重合体(B) 4	D									
	子 径(μω)		-		-	-			· —	{	
Di	ョシート版章(e/cs*) 原さ (ma)	0.104	0.100	0.105	0.103	0.104	0.103	0.105	0.104	0.105	
702	原さ (me)	3	2	. 3	5	2	2	3	3	3	
発	泡体製造の難る	0~0	0~0	0	0	Δ	Δ	×	0	0	
Ξ	次成形加工的	ŧ o	•	0	0	0	0	Δ	0 .	0	
	次成形加工ライン		0	0	0	Δ	Δ	×	Δ	Δ	
	海体の外を	<b>X</b> 0	0	. 0	0	△ ~ ×	△ ~ ×	△ ~ ×	△ ~ ×	△~×	
耐	熱性		0	0	0	0	0	0	×	×	
H	利用作	ŧ 0	0	0	0	Δ	Δ	Δ	Λ		

表 - 2 (つづき)

- \*1)(B-1):スチレンープタジェンプロック共重合体、旭化成工業舗製アサフレックス 810、ブタジェン含有率32%。
- \* 2)(B-2):スチレンープタジエンランダム共重合 体、日本合成ゴム餅製HSB-0051、ブタ ジエン含有率42%。
- \*3)(B-3):スチレンーブタジエンブロック共重合体、フィリップス・ケミカル社製Kーレジン、ブタジエン含有率29%。
- \*4)(B-4):スチレンーブタジェンメチルメタクリ レート共重合体、鐘淵化学工業辨製カ ネエートB-56、ブタジエン含有率70%
- \*5)(C-1):スチレンーメチルメタクリレート共重 合体、新日鉄化学剱製。
- \*6)(C-2):ポリスチレン(ホモポリマー)。
- \*7)(C-3):ポリメチルメタクリレート、協和ガス 化学工業(製パラペットEH。
- \*8)(C-4):ポリフェニレン・エーテル樹脂、米国 アルドリッチ社製。
- \*9)(C-5):ポリカーボネート樹脂、三菱化成工業

#### 餅製ノバレックス。

- \*10)(B-1): エチレンープロピレンージエン共量 合体、日本合成ゴム鋼製EP-912-P。
- \*11)(D-2): ポリウレタンエラストマー、大日本 インキ化学工業㈱製パンデックスTー 2190。
- \*12)(B-1): ハイインパクトポリスチレン、ブタ ジエン合有率 8 %。

# (発明の効果)

本発明の発泡体は、製造が容易で、耐熱性、外 観、二次成形加工性にすぐれ、しかも再利用もで きるとの利点を有する。

代理人 弁理士 高 橋 勝 利